PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-155776

(43)Date of publication of application: 28.05.1992

(51)Int.CI.

H01M 10/40 H01M 4/02

H01M 4/58

(21)Application number: 02-282163

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(22)Date of filing:

19.10.1990

(72)Inventor: OZAKI YOSHIYUKI

KITAGAWA MASAKI MORITA TERUYOSHI

(54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a battery having a high voltage and a high capacity by forming negative electrode by use of a compound carbonic material consisting of both a graphite material obtained by carrying out heat treatment on coke and a vapor phase growing-related carbon fiber

CONSTITUTION: Paste obtained by mixing acetylene black, graphite and a fluororesin- related binding agent into Co O2 synthesized by mixing Li2CO3 and Co CO3 is applied and dried on both surfaces of an aluminum foil so as to form a positive electrode plate having the thickness of 0.19mm. Meanwhile, a negative electrode plate can be formed in such a way that coke obtained by carrying out heat treatment at 2800° C and VGCF obtained by carrying out heat treatment at 2200° C are mixed, that 10 weight part of fluororesin-related binding agent is mixed into 100 weight part of this carbonic material, and that it is suspended in an aqueous solution of carboxymethyl celulose so as to form a paste condition. After this paste is applied to both surfaces of a copper foil having the thickness of 0.02mm and dried, an electrode plate having the thickness of 0.20mm, the width of 40mm and the length of 270mm can be formed by means of rolling. By constituting a battery by use of such a positive electrode plate and a negative electrode plate, the battery having a high voltage and a high capacity can be obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

① 特許出願公開

平4-155776 ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

®Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

個公開 平成 4年(1992) 5月28日

H 01 M 10/40

4/02 4/58 Z Z 8939-4K 8939-4K

8222-4K

未請求 請求項の数 4 (全6頁) 審査請求

会発明の名称 非水電解液二次電池

> 平2-282163 ②特 頭

Œ. 平 2 (1990)10月19日 22)出

崎 個発 明 者 尾

鉾 坴

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社內

311 **1**t. @発 明 者

雅 規 彭

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

守 四発 明 者 B

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内 克

松下軍器産業株式会社 人 の出 願

大阪府門真市大字門真1006番地

弁理士 小鍜治 個代 理 人

外2名

- 1、 発明の名称 非水電解液二次電池
- 2、特許請求の範囲
 - (1) リチウム合有複合酸化物からなる正極と、 非水電解液と、再充電可能な負種とを備えた非水 質解液二次電池において:

前記負種はコークスを熱処理した黒鉛質材料と 気相応基本総会機能とからなる複合設金材である ことを特徴とする非水電解液二次電池。

- (2) 上配複合炭素材における気相成長系炭素線 維の混合比は、上記黒鉛質材料に対して重量比で 20%以下である特許請求の範囲第1項記載の非 水電解液二次電池。
- (3) 上記県鉛質材料は、X線広角回折法による 002面の面積隔(d002)が3.40人以下 であり、上記気相成長系炭素繊維は、(d002) が3、45人以下である特許請求の範囲第1項ま たは第2項記載の非水電解液二次電池。
- (4)上記正極は、LiCoO₂、LiMn₂O₄、

あるいはこれらのCoおよびMnの一部を他の元 素で置換した複合酸化物の中から選ばれる少なく とも1ってある特許請求の範囲第1項記載の非水 電解液二次電池。

3、発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、非水電解液二次電池、詳しくは小 形、軽量の新規な二次次電池に関する。

従来の技術

近年、民生用電子機器のポータブル化、コード レス化が急速に進んでいる。これにつれて駆動用 電源を担う小形、軽量で、かつ高エネルギー密度 を育する二次電池への要望も高まっている。この ような観点から、非水系二次電池、特にリチウム 二次電池は、とりわけ高電圧、高エネルギー密度 を有する電池としてその期待は大きく、開発が急 がれている。

従来、リチゥム二次電池の正程活物質には、二 酸化マンガン、五酸化パナジウム、二硫化チナン などが用いられていた。これらの正極と、リテゥ

一方、層状化合物のインターカレーション反応を利用した新しいタイプの電極活物質が注目を 集めており、古くから黒鉛層間化合物が二次電池 の電極材料として用いられている。

特に、CIO4⁻、PF6⁻、BP4⁻イオン等のアニオンを取りこんだ黒鉛脂間化合物は正極として用いられ、一方、Li⁺、Na⁺等のカチオンを取りこんだ黒鉛脂間化合物は負極として考えられている。しかしカチオンを取りこんだ黒鉛脂間化合物

は極めて不安定であり、天然黒鉛や人造風鉛を負極として用いた場合、通常は電池としての安定性に欠けると共に容量も低い。更には電解液の分解を伴うために、リチウム負種の代替となり得るものではなかった。

最近になって、各種炭化水素あるいは高分子材料を炭素化して得られた疑照的材料のカチオンドープ体が負担として有効であり、利用率が比較的高く電池としての安定性に優れることが見いだされた。そしてこれを用いた小形、軽量の二次電池について盛んに研究が行われている。

一方、炭素材料を負額に用いることに伴い、正極活物質としては、より高電圧を有し、かつしずを含む化合物であるしiCoO。やしiMn。OいあるいはこれらのCoおよびMnの一部を他の元素、例えばFe、Co、Ni、Mnなどで配換した複合酸化物を用いることが提案されている。

発明が解決しようとする課題

前述のようなある程度の乱層構造を有した疑照 鉛材料を負極材に用いた場合、リチウムの吸蔵お

よび放出量を求めたところ、100~150mAh/g carbonの容量しか得られず、また完放電に伴う 炭素種の分極が大きくなる。

従って、例えばしi C o Oz などの正便と組み合 わせた場合、満足のいく容量、電圧を得ることは 困難である。一方、高結晶性の黒鉛材料を負極材 に用いた場合、充電時に黒鉛電極表面で電解液の 分解によるガス発生が起こり、リチウムのインタ ーカレーション反応は進みにくいことが報告され ている。しかしコークスの高温焼成体などは、ガ ス発生は伴うものの比較的高容量(200~250mAh/ g)を与えることが見いだされている。しかしな がら充放電に伴い風鉛のC軸方向の膨脹および収 縮が大きいために成形体が膨膺し、元の形状を維 特できなくなる。従って、サイクル特性に問題が ある。また、黒鉛電弧は電解液との揺れ性が悪い ために、初期充電時には反応が不均一となり、リ チゥムのすべてはインターカレートされずに部分 的に電極表面上に金属リチウムの折出が見られる といった問題点があった。

本発明は、上記のような従来の問題を解消し、高電圧、高容量を有し、サイクル特性に優れた非水電解液二次電池を提供することを目的としている

課題を解決するための手段

これらの課題を解決するため本発明は、負極にコークスを無処理した黒鉛質材料と気相成長系炭素繊維(以下VGCFと略す。)からなる複合炭素材を用いることによって、完放電に伴う成形体の影調、破壊を防ぐと共に、電極の潰れ性を向上させたものである。

一般に、化学的に展鉛層間にインターカレートされ得るリチウムの量は、炭素 6 原子に対しりチウム 1 原子が挿入された第 1 ステージの風鉛 的であると報告されており、化合物 C 。 L i が上限であると報告されており、といる。上述のような疑風鉛材料を用いた場合、風鉛の層状構造が未発速であるためにインターカレートされ得るリチウム量は少なく、また充放電反応は金属リチウムに対して貴な 1.0 V 付

その場合、コークスの高温焼成体と V G C F の混合比が重要であり、 V G C F の添加量は 5 重量 %以上 2 0 重量 %以下が良く、 更に好ましくは 5 重量 %以上 I 0 重量 %以下である。 5 重量 %未満では V G C F の効果を生かすことができず、サイク

ル特性が悪くなる。また20重量%を飽えた場合、炭素材の便板充填密度が減少して電池としての容量が低下する。また本発明で用いる無鉛はなおよびVGCFはいずれもその無鉛化度が重要な因子であり、002面の固間隔(d002)がそのぞれ3.40人、3.45人以下であることが要求される。上記以上の固隔を有する炭素を用いた場合、他の疑異的材料の場合と同様に容量が少なく炭素をの分種が大きくなる。

一方、正径にはリチウムイオンを含む化合物であるしiCoO2やLiMn2O4更には両看のCoあるいはMnの一部を他の元素、例えばCo.Mn.Fe.Ni.などで置換した複合酸化物が使用できる。上記複合酸化物は、例えばリチウムやコパルトの炭酸塩あるいは酸化物を原料として、目的組成に応じて混合、焼成することができる。勿論他の源料を用いた場合においても同様に合成できる。

通常その焼成温度は650℃~1200℃の間で 設定される。

電解液、セパレータについては特に限定される ものではなく、従来より公知のものが何れも使用 できる。

作用

本発明によるコークスの高温焼成体とVGCF との複合炭素材は、両者の特長を生かしたもので ある。

とが可能となる。

実施例

正極はしi,CO,とCoCO,とを混合し、900 でで10時間焼成して合成したしiCoQ。の粉末100重量部に、アセチレンブラック3重量部、グラファイト4重量部、フッ素樹脂系結着剂7重量部を混合し、カルボキシメチルセルロース水溶 液に懸調させてペースト状にした。このペーストを厚さり、08mmのアルミ箱の両面に塗着し、乾燥後圧延して厚さり、19mm、編40mm、 基3250mmの種板とした。

負極は2800℃の無処理を施したコークス(d002=3.38A)と2200℃の無処理を施したVGCF(d0002=3.42A)を表1に示すような語合比で混合し、炭素材100重量部に、フッ素樹脂采物糖剤10重量部を混合し、カルボキシメテルセルロース水溶液に懸濁させてベースト状にした。そしてこのベーストを厚さ0.02mmの類筋の両面に塗着し、乾燥後圧延して厚さ0.20mm、組40mm、長さ270mmの種板とした。

そして正、負種板それぞれにリードを取りつけ、厚さ0.025mm、幅46mm、長さ700mmのポリプロピレン製のセパレータを介して絶回し、直径13.8mm、高さ50mmの電池ケース内に収納した。電解液には炭酸プロピレンと
皮酸エチレンの毎容強混合溶媒に、通塩素酸リチ

表 1

	ラータスに対する VGCFの重量比(重量N)	会第の支配負 男/医板
電池 1	0	2.6
電池 2	5	2.5
电池 3	1 0	2.4
電池 4	2 5	1. 9
電池 5	1 0 0	1.5

ウムを1モル/ L の割合で溶解したものを用いた。

そしてこの電池を封口する前に充放電操作を行い、発生したガスを真空下で充分に脱気した後封口し、試験電池とした。

また同一条件で構成した試験電池1~5を封口後、1サイクル目の充電符了後に試験を中止し、電池を分解して負種板を観察した。その結果、1では極板と電解液の濡れが不充分であり、中心部分に全く潜れておらず未反応の部分が存在し、その周辺に若干の金属リチウムの折出が観察された。電池2~5では極板の慣れは充分であり、均一に反応しており、リチウムの折出など目立った変化は認められなかった。

比較例 1

実施例において、VGCFの代わりに市販のアセチレンブラック(d 0 0 2 = 3 . 4 8 Å)を 5 重量 % 混合した複合炭素材を負極材に用いた以外は全く実施例と同一条件で構成を行い、比較例 1 の電池とした。

比較例 2

実施例において、 V G C F の熱処理温度を1200 で (d 0 0 2 = 3 . 5 5 Å) とし、5 重量%混合 した以外は全く実施例と同一条件で構成を行い比 数例 2 の電池とした。

特用平4-155776 (6)

比較例1および2の電池を実施例と同一条件で 充放電試験を行った。いずれの場合も毎仮の浦れ 性は良好であったが、容量が400mAh以下と小さく なり、平均放電電圧が3.57と低くなった。これは フセチレンブラックおよびVGCP(1200℃ 処理品)の黒鉛化度が不完分であることに起因す 5.

発明の効果

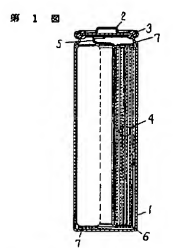
以上の説明から明らかなように、負種にコーク スの高温焼成体と気相成長系炭素輸程とからなる 拉合炭素材を用いた本発明による非水電解液二次 電池は、高電圧、高容量を有し、サイクル特性に 優れた非水電解液二次電池を提供することができ るという効果がある。

4、図面の簡単な説明

第1図は本発明の実施例における円筒形電池の 殿断面図、第2図はサイクル特性の比較を示す図 である。

1・・・確池ケース、2・・・封口板、3・・・絶録 パッキング、 4・・・径板群、 5・・・正極リード、

6・・・負極リード、7・・・絶縁リング、8・・・ 電池 ケース、9・・・リチウム金属、10・・・電解液。 代理人の氏名 弁理士 小銀治 明 ほか2名



1 … 産がす・ス !… 對日級 」…関級バッキン ··· 極板群 1 ... E 747-K

6…負極りた 一般域のプ

第 2 64 量 (mAh)

サイアル数 (日)

手続補正書



特許庁長官股

1事件の表示

頭 第



2 発明の名称

非水電解液二次電池

3 補正をする者

事件との関係 大阪府門真市大字門真1006番地 (582) 松下電器産業株式会社 摊 873 代表者 谷 井

理 T 571 4 代 人

> 大阪府門真市大字門真1006番地 所 Œ 松下電器產業株式会社內

小鍜治 (ほか 2名) (温粉元 軽器(03)434-9471 知的財産権センタ

5 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概 明細書の図面の簡単左説明の概



6、補正の内容

- (1) 明細醇の第2頁第8行の「二次次電池」を「二次電池」に補正します。
- (2) 同第1 6 頁第1 行~第1 6 頁第2 行の「、8 ··· ··· 電池~1 〇 ····・・ 電解液 J を削除します。